#### PCT

# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



# DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6 :
A61K 7/48

A1

(11) Numéro de publication internationale: WO 96/21421

(43) Date de publication internationale: 18 juillet 1996 (18.07.96)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR96/00037

(22) Date de dépôt international: 9 janvier 1996 (09.01.96)

(30) Données relatives à la priorité:
95/00327
9 ignuier 1995 (00 01 05)

95/00327 9 janvier 1995 (09.01.95) FR 95/00329 9 janvier 1995 (09.01.95) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SOCIETE D'EXPLOITATION FRANÇAISE DES RECHERCHES BIODERMA [FR/FR]; ZAC Pichaury II, Rue Pierre-Berthier, F-13290 Les Milles (FR).

(71)(72) Déposant et inventeur: THOREL, Jean-Noël [FR/FR]; 3, rue de la Rochelle, F-75014 Paris (FR).

(72) Inventeur; et

1

(75) Inventeur/Déposant (US seulement): GATTO, Hugues [FR/FR]; 15, rue Pasteur, F-73200 Albertville (FR).

(74) Mandataire: CABINET GERMAIN & MAUREAU; Boîte postale 3011, F-69392 Lyon Cédex 03 (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, HU, IS, JP, KE, KP, KR, KZ, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, brevet ARIPO (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), brevet eurasien (AZ, BY, KZ, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

- (54) Title: NUTRIENT MEDIUM FOR USE AS A CULTURE MEDIUM FOR EPIDERMAL CELLS, AND USES THEREOF
- (54) Titre: MILIEU NUTRITIF UTILISABLE COMME MILIEU DE CULTURE DE CELLULES EPIDERMIQUES ET APPLICATIONS

#### (57) Abstract

A complex nutrient medium containing compounds that are biocompatible, biomimetic and bioavailable in the skin, but no biological extract of animal or cellular origin, for preparing a topical composition. Said complex nutrient medium has a suitable composition enabling viable in vitro culture of a human epidermal keratinocyte inoculum, with at least one clonal proliferation thereof during the first stage, and without the use of a live nutritive layer. The composition may be used as the active principle, particularly in a cosmetic preparation or a galenic base, and as a carrier capable of potentiating the activity of specific active principles.

#### (57) Abrégé

Utilisation, pour l'obtention d'une composition à usage topique, d'un milieu nutritif complexe, comprenant des composés à la fois biocompatibles, bio-mimétiques et biodisponibles au niveau cutané, à l'exclusion de tout extrait biologique d'origine animale ou cellulaire, ledit milieu nutritif complexe ayant une composition adaptée pour permettre une culture viable in vitro d'un inoculum de kératinocytes épidermiques humains, avec au moins une prolifération clonale de ces demiers au premier passage, sans assise nourricière vivante. La composition de l'invention peut être utilisée à titre de principe actif notamment dans une préparation cosmétique ou une base galénique, ainsi qu'à titre d'excipient susceptible de potentialiser l'action de principes actifs spécifiques.

**BEST AVAILABLE COPY** 

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

| AT  | Arménie                   | GB    | Royaume-Uni                       | MW | Malawi                |
|-----|---------------------------|-------|-----------------------------------|----|-----------------------|
| AT  | Autriche                  | GE    | Géorgie                           | MX | Mexique               |
| ΑU  | Australie                 | GN    | Guinée                            | NE | Niger                 |
| BB  | Barbade                   | GR    | Grèce                             | NL | Pays-Bas              |
| BE  | Belgique                  | HU    | Hongrie                           | NO | Norvège               |
| BF  | Burkina Faso              | IE    | Irlande                           | NZ | Nouvelle-Zélande      |
| BG  | Bulgarie                  | IT    | Italie                            | PL | Pologne               |
| BJ  | Bénin                     | JP    | Japon                             | PT | Portugal              |
| BR  | Brésil                    | KE    | Kenya                             | RO | Roumanie              |
| BY  | Bélarus                   | KG    | Kirghizistan                      | RU | Fédération de Russie  |
| CA  | Canada                    | KP    | République populaire démocratique | SD | Soudan                |
| CF  | République centrafricaine |       | de Corée                          | SE | Suède                 |
| CG  | Congo                     | KR    | République de Corée               | SG | Singapour             |
| CH  | Suisse                    | KZ    | Kazakhstan                        | SI | Slovénie              |
| CI. | Côte d'Ivoire             | LI    | Liechtenstein                     | SK | Slovaquie             |
| CM  | Cameroun                  | LK    | Sri Lanka                         | SN | Sénégal               |
| CN  | Chine                     | LR    | Liberia                           | SZ | Swaziland             |
| CS  | Tchécoslovaquie           | LT    | Limanie                           | TD | Tchad                 |
| cz  | République tchèque        | LU    | Luxembourg                        | TG | Togo                  |
| DE  | Allemagne                 | LV    | Lettonie                          | TJ | Tadjikistan           |
| DK  | Danemark                  | мс    | Monaco                            | TT | Trinité-et-Tobago     |
| EE  | Estonie                   | MD    | République de Moldova             | UA | Ukraine               |
| ES  | Espagne                   | MG    | Madagascar                        | UG | Ouganda               |
| FI  | Finlande                  | ML    | Mali                              | US | Etats-Unis d'Amérique |
| FR  | France ·                  | MN    | Mongolie                          | UZ | Ouzbékistan           |
| GA  | Gabon                     | MR    | Mauritanie                        | VN | Viet Nam              |
| UA  | CELOU                     | ***** |                                   |    |                       |

•

10

1

# Milieu nutritif utilisable comme milieu de culture de cellules épidermiques et applications

La présente invention concerne un milieu nutritif complexe, ses applications et plus particulièrement son utilisation pour fabriquer une composition à usage topique, et notamment cosmétique ou médicamenteuse.

La composition obtenue selon l'invention permet de créet un penvironnement extra-cellulaire parfaitement adapté à l'épiderme, en fournissant en particulier :

- un apport nutritionnel optimisé, aussi bien en vitamines, oligo-éléments, qu'en acides aminés essentiels,
  - des facteurs de croissance cellulaire, visant à substituer les interactions cellulaires morphogènes,
- et des caractéristiques de pH et d'osmolarité
   proches des conditions physiologiques.

De manière générale, conformément à l'invention l'agent nutritionnel consiste en un milieu nutritif complexe, comprenant des composés à la fois biocompatibles, biomimétiques et biodisponibles au niveau cutané, à l'exclusion de tout extrait biologique d'origine animale, tel que sérum de veau foetal, ou d'origine cellulaire.

Le milieu nutritif complexe retenu selon l'invention a une composition adaptée pour permettre à lui seul et en milieu aqueux, une culture in vitro viable d'un inoculum de kératinocytes épidermiques humains avec au moins une prolifération clonale de ces derniers au premier passage, sans assise nourricière vivante telle que les fibroblastes.

Par "biocompatible", on entend la propriété selon laquelle le composé présente une innocuité au niveau cutané.

Par "biomimétique", on entend le fait que le composé est présent à l'état naturel dans la peau.

Par "biodisponible", on entend la propriété selon laquelle le composé est assimilable par les kératinocytes épidermiques humains, aussi bien in vitro qu'in vivo.

Par des essais de routine, l'homme de métier est à même de formuler un milieu nutritif complexe selon l'invention, en procédant en particulier avec ledit milieu à des cultures in vitro de kératinocytes, dont la croissance peut être observée, par exemple au microscope.

A cet égard, les documents suivants ont déjà décrit des milieux adaptés à des cultures in vitro de kératinocytes, dont la viabilité et la croissance peuvent être objectivées par les tests actuellement en vigueur, et être directement appréciées par observation sous microscope :

- Boyce ST, Ham RG, Calcium-regulated differentiation of normal human epidermal keratinocytes in defined clonal culture and serum-free serial culture, J. Invest. Dermatol. 1983; 81: 335-405

- Boyce ST, Ham RG, Cultivation, frozen storage, 20 and clonal growth of normal human epidermal keratinocytesin serum-free media, J. Tissue Culture Methods. 1985; 9: 83-93.

En tant que de besoin, le contenu de ces publications est incorporé à la présente description.

Le milieu nutritif complexe selon l'invention comprend des acides aminés, une ou plusieurs vitamines, un ou plusieurs facteurs de croissance cellulaire, et un ou plusieurs sels minéraux.

Une composition à usage topique de l'invention phase biocompatible avec les parties 30 comprend une humain, dans laquelle superficielles du corps distribué de manière homogène au moins ledit milieu nutritif tel que défini ci-dessus.

Dans une composition selon la présente invention, 35 la phase biocompatible dans laquelle est distribué l'agent nutritionnel peut constituer l'excipient, ou l'un des composants de l'excipient de ladite composition.

L'ensemble des composés présents dans le milieu nutritif selon l'invention étant hydrosolubles, deux voies de formulation peuvent être mises en oeuvre pour obtenir une composition à usage topique:

- 1) Phase continue aqueuse, contenant le milieu nutritif selon l'invention :
- sous forme de gel aqueux, à l'aide d'un polymère 10 hydrosoluble non ionique du type polysaccharide ou éther de cellulose (polymères compatibles avec la forte charge ionique du milieu);
  - sous forme de système émulsionné (émulsion d'huile dans l'eau faisant appel à des tensio-actifs résistant aux fortes charges ioniques);
    - sous forme de sérum cosmétique.
    - 2) Phase continue huileuse, la phase discontinue contenant le milieu nutritif selon l'invention :
- sous forme émulsionnée, étant entendu que la 20 force ionique de la phase discontinue implique l'instabilité de l'émulsion ; il est cependant possible de formuler des phases lamellaires ou cylindriques présentant une meilleure stabilité, ou encore un système bi-phasique remis extemporanément en émulsion par simple agitation;
- par encapsulation :
  - \* dans une capsule rigide, du type polysaccharide, dispersée dans la phase lipidique,
  - \* dans une capsule molle, du type gélatine, dispersée dans la phase discontinue.
- 30 L'utilisation de liposomes comme vecteur d'encapsulation est envisageable sous forme d'un gel liposomal en phase continue aqueuse.

Une composition selon l'invention peut servir de base cosmétique. Son apport nutritionnel est notablement intéressant pour l'amélioration de la viabilité, le maintien de l'intégrité et l'équilibre des cellules

cutanées superficielles. En particulier elle permet de préserver durablement les qualités intrinsèques primaires de la peau, d'augmenter sa résistance aux agressions et de favoriser, le cas échéant, son retour à un état d'équilibre.

Un autre objet de l'invention est une préparation cosmétique comprenant une base précédemment définie, dans laquelle le milieu nutritif complexe constitue soit un principe actif, soit un excipient en présence d'autres principes actifs qu'il est susceptible de potentialiser.

Le milieu nutritif complexe de l'invention peut aussi être utilisé pour la préparation ou l'obtention d'un médicament.

L'utilisation d'un tel milieu sur une peau 15 fragilisée (peaux irritées, desséchées, peaux sénescentes,...), permet de retrouver un état cutané satisfaisant tant en terme de trophicité que d'hydratation des couches superficielles de l'épiderme.

Une composition médicamenteuse comprenant un 20 milieu nutritif complexe selon l'invention peut servir de base galénique, notamment nutritive.

Elle possède en outre des propriétés pharmacologiques qui seront mises en évidence dans les Selon application exemples. une avantageuse d'une 25 composition médicamenteuse de l'invention, elle est destinée au traitement conservateur des greffons après prélèvement. Elle se présentera dе manière préférentielle sous la forme d'une solution stérile particulièrement adaptée pour le nettoyage et l'entretien 30 des greffons chez les grands brûlés.

En outre une composition telle que précédemment définie présente des propriétés performantes pour prévenir ou traiter des troubles de la cicatrisation tels que escarres, ulcères variqueux, vergetures, chéloïdes, et/ou un retard de la cicatrisation.

V.

De manière plus générale, une composition selon l'invention peut être incorporée dans toute préparation à usage galénique, en tant que principe actif avec éventuellement d'autres principes actifs, mais également 5 comme excipient grâce à sa capacité à potentialiser l'action de principes actifs spécifiques.

Les caractéristiques, applications et avantages de la présente invention sont exposés plus en détails dans les Exemples 1 à 4 et Figures 1 à 4 suivants.

10 L'Exemple 1 donne un exemple de formulation d'une composition de l'invention.

L'Exemple 2 met en évidence les propriétés d'une composition de l'invention par rapport à des milieux connus, à l'appui du dessin annexé dans lequel:

Fig. 1 est une vue en coupe d'épidermes humains après 36 heures de culture dans un milieu commercial standard dénommé MCDB 153, commercialisé notamment par IRVINE SCIENTIFIC et GIBCO-BRL,

Fig. 2 est une vue en coupe d'épidermes humains 20 après 36 heures de culture dans une solution saline tamponnée (PBS), solution saline équilibrée couramment utilisée en culture cellulaire, et

Fig. 3 est une vue en coupe d'épidermes humains en culture dans le milieu nutritif de l'invention, décrit à l'Exemple 1 à différents temps de culture :

A : au bout de 12 heures

B : au bout de 24 heures

C : au bout de 36 heures

L'Exemple 3 met en évidence l'absence de stimulation de la prolifération de cellules transformées par une composition de l'invention par rapport à une composition standard, à l'appui de la Fig.4 qui représente un diagramme montrant la multiplication de cellules transformées cultivées sur un milieu de l'invention et un milieu standard.

WO 96/21421 PCT/FR96/00037

6

L'Exemple 4 illustre les propriétés pharmacologiques d'une composition de l'invention : a) sur le traitement de greffons ; b) sur la cicatrisation.

# 5 <u>Exemple 1:</u> Formulation d'une composition de l'invention

#### TABLEAU 1

| COMPOSANTS                        | Concentration |
|-----------------------------------|---------------|
| COMPOSANTO                        | en mg/l.      |
| Acides aminés                     |               |
| L-Alanine                         | 9,2           |
| L-Arginine HCL                    | 421,4         |
| L-Asparagine (anhydre)            | 14,2          |
| Acide L-aspartique                | 4,0           |
| L-Cystéine HCl.H <sub>2</sub> O   | 42,0          |
| Acide L-glutamique                | 14,8          |
| L-Glutamine                       | 1754,4        |
| Glycine                           | 7,6           |
| L-Histidine HCl.H2O               | 50,0          |
| L-Isoleucine                      | 6,0           |
| L-Leucine                         | 131,2         |
| L-Lysine HCl                      | 54,0          |
| L-Méthionine                      | 13,5          |
| L-Phénylalanine                   | 10,0          |
| L-Proline                         | 34,6          |
| L-Sérine                          | 126,1         |
| L-Thréonine                       | 24,0          |
| L-Tryptophane                     | 9,3           |
| L-Tyrosine 2 Na 2H <sub>2</sub> O | 11,7          |
| L-Valine                          | 70,3          |

| Vitamines et facteurs de             | croissance cellulaire |
|--------------------------------------|-----------------------|
| d-Biotine                            | 0,02                  |
| Acide folique                        | 0,80                  |
| Nicotinamide                         | 0,04                  |
| D-Ca Pantothénate                    | 0,30                  |
| Pyridoxine HCl                       | 0,06                  |
| Riboflavine                          | 0,04                  |
| Thiamine HCl                         | 0,30                  |
| Vitamine B <sub>12</sub>             | 0,41                  |
| i-Inositol                           | 18,0                  |
| Putrescine 2 HCl                     | 0,20                  |
| Pyruvate de sodium                   | 55,0                  |
| Thymidine                            | 0,73                  |
| Adénine (HCl)                        | 24,0                  |
| Acide DL-lipoïque                    | 0,20                  |
|                                      |                       |
| Composants inorganiques              |                       |
| Chlorure de sodium                   | 6800,0                |
| KCl                                  | 112,0                 |
| Na <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub>     | 284,0                 |
| CuSO <sub>4</sub> .5H <sub>2</sub> O | 0,003                 |
| Acétate de sodium                    | 300,0 (anhydre)       |
| D-Glucose                            | 1080,0                |
| HEPES (pipérazine)                   | 6600,0                |
| Phosphoryléthanolamine               | 0,06768               |
| Ethanolamine                         | 0,04684               |
| Sulfate de sodium                    | 3,4                   |
| Bicarbonate de sodium                | 1160,0                |
| FeSO <sub>4</sub> .7H <sub>2</sub> O | 1,39                  |
| $MgCl_2.6H_2O$                       | 120,0                 |
| CaCl <sub>2</sub> .2H <sub>2</sub> O | de 13,0 à 22,05       |
| ZnSO <sub>4</sub> .7H <sub>2</sub> O | 0,144                 |
| $(NH4)_6 MO_7O_{24}.4H_2O$           | 0,00120               |

20

8

| $Na_2SiO_3.5H_2O$                    | 0,142   |
|--------------------------------------|---------|
| MnCl <sub>2</sub> .4H <sub>2</sub> O | 0,00002 |
| SnCl <sub>2</sub> .2H <sub>2</sub> O | 0,00011 |
| NH <sub>4</sub> VO <sub>3</sub>      | 0,00057 |

#### Exemple 2:

La cytocompatibilité et les performances du milieu nutritif complexe décrit à l'Exemple 1 ont été testées sur des cultures de kératinocytes humains en monocouche, et sur des épidermes humains reconstitués in vitro.

Le milieu nutritif selon l'Exemple 1 permet la culture de kératinocytes en monocouche dans des conditions optimales de viabilité, durant au moins 36 heures, sans que ne se manifeste le moindre effet cytotoxique.

A l'inverse, une solution de survie classique telle que le PBS (Phosphate Buffered Saline, solution saline équilibrée couramment utilisée en culture cellulaire) s'avère cytotoxique dès 12 heures 15 d'incubation.

Conformément à la Fig 3, Le milieu nutritif selon l'exemple autorise une culture d'épidermes humains normaux reconstitués dans des conditions optimales de viabilité, sans manifestations cytotoxiques même après 36 heures (Fig 3C) de mise en contact. Les cultures présentaient des couches cellulaires basales, spineuses, granuleuses et cornées intactes, orthokératosiques, de stratification régulière et normale.

En comparant la Fig 3C avec la Fig 1, cette 25 dernière illustrant l'utilisation d'un milieu commercial standard (MCDB 153, commercialisé notamment par IRVINE SCIENTIFIC), on voit que les performances du milieu de l'invention sont aussi bonnes.

Par contre, l'utilisation de PBS induit,

30 conformément à Fig 2, l'apparition de kératinocytes en
phase terminale de différenciation au niveau des assises
basales et spineuses, avec des signes de nécrose plus ou

moins prononcés. On note également un décollement total de l'épiderme, avec destructuration complète des différentes assises kératinocytaires.

5 <u>Exemple 3:</u> Effets d'une composition de l'invention sur la croissance de cellules épidermiques transformées.

La composition utilisée pour cette étude est celle décrite à l'Exemple 1 comprenant le milieu dit milieu 1.

L'effet de la composition 1 sur la croissance d'une lignée de kératinocytes humains spontanément transformée a été testé durant 4 jours de culture par comparaison avec des cellules cultivées sur un milieu standard (DMEM, Dulbeco Modified Epidermal Medium + sérum de veau foetal).

Les cellules sont premièrement ensemencées dans le milieu standard et poussent jusqu'au 2e jour après ensemencement dans ce milieu. Au 2e jour, le lot de cellules est partagé en deux, un lot continuant à être cultivé en milieu standard, l'autre en milieu 1.

La morphologie des cellules est différente selon le milieu employé. Celle des cellules cultivées en milieu l se rapproche davantage de celle obtenue en utilisant un milieu semi-défini pour cellules épithéliales, type KSFM de GIBCO-BRL (cellules aux jonctions plus lâches, aspect moins pavimenteux...).

Il n'est pas noté de différence significative dans la pousse de cette lignée en fonction des différents milieux, jusqu'à confluence (jours 6 à 7, non montré ici).

On conclut que la composition l n'a aucun effet 5 stimulant sur la prolifération des kératinocytes transformés.

Exemple 4: Effets d'une composition de l'invention sur la prise de greffes de peaux humaines et la prévention des troubles de cicatrisation.

La composition testée est celle décrite à l'Exemple 1 comprenant le milieu dit milieu 1.

Les effets de la composition 1 sur la prise de greffes de peaux humaines et la prévention des troubles de la cicatrisation ont été étudiés sur un modèle murin (souris athymique dépourvue d'immunité à médiation cellulaire).

Deux types de greffons ont été employés: épidermes de culture et peaux humaines issues de chirurgie plastique. Les greffons ont été irrigués durant 30 jours avec 1 ml de composition 1 (une application par jour) pour les souris du groupe A et 1 ml de solution saline tamponnée (PBS) pour les souris du groupe B (20 animaux par groupe). Des compresses de tulle gras ont été appliquées après chaque irrigation afin d'éviter la dessication des greffons.

Une observation clinique des greffes a été réalisée à J-7, J-15 et J-30.

Deux paramètres ont été évalués : la nécrose des 30 épidermes de culture et la cicatrisation.

a) la nécrose des épidermes de culture ("prise de greffes")

La cotation est effectuée de 0 à 3 : 0= aucun signe de nécrose; 1= inflammation légère et altération superficielle du greffon; 2= nécrose partielle; 3= nécrose totale.

15

25

Les résultats sont rassemblés dans le Tableau 2.

#### TABLEAU 2

#### 5 SOURIS DU GROUPE A

(20 greffons au total traités par la composition nutritive)

| Cotations | J-7  | J-15  | J-30  |
|-----------|------|-------|-------|
| 0         | 9/20 | 12/20 | 16/20 |
| 1         | 7/20 | 4/20  | 0/20  |
| 2         | 3/20 | 2/20  | 2/20  |
| 3         | 1/20 | 2/20  | 2/20  |

#### 10 SOURIS DU GROUPE B

(20 greffons traités par la solution saline tamponée)

| Cotations | J-7  | J-15 | J-30 |
|-----------|------|------|------|
| 0         | 2/20 | 4/20 | 7/20 |
| 1         | 8/20 | 6/20 | 3/20 |
| 2         | 6/20 | 5/20 | 5/20 |
| 3         | 4/20 | 5/20 | 5/20 |

La composition 1 améliore la prise des greffes d'épidermes humains de culture sur souris athymiques par rapport à une solution de survie classique (PBS). Des différences significatives sont notées dès 7 jours de traitement pour une amélioration finale de plus de 50%.

# 20 <u>b) la cicatrisation (avec les peaux totales</u> greffées)

Une cotation est effectuée de 0 à 3 : 0 = aucun trouble de cicatrisation; 1= retard de cicatrisation; 2 = retard avec anomalie de la

cicatrisation (bourgeonnement de la cicatrice); 3 = cicatrice hypertrophique.

Les résultats sont rassemblés dans le Tableau 3.

5 TABLEAU 3

#### SOURIS DU GROUPE A

(20 peaux totales greffées et traitées par la composition nutritive)

10

| Cotations | J-7   | J-15  | J-30  |
|-----------|-------|-------|-------|
| 0         | 20/20 | 16/20 | 15/20 |
| 11        | 0/20  | 3/20  | 2/20  |
| 2         | 0/20  | 1/20  | 2/20  |
| 3         | 0/20  | 0/20  | 1/20  |

#### SOURIS DU GROUPE B

(20 peaux totales greffées et traitées par la solution saline tamponnée)

15

| Cotations | J-7   | J-15  | J-30 |
|-----------|-------|-------|------|
| 0         | 16/20 | 10/20 | 5/20 |
| 1         | 4/20  | 7/20  | 8/20 |
| 2.        | 0/20  | 3/20  | 3/20 |
| 3         | 0/20  | 0/20  | 4/20 |

La composition 1 améliore de façon significative les processus de cicatrisation; cet effet est particulièrement marqué après 30 jours de traitement.

#### REVENDICATIONS

1/ Utilisation d'un milieu nutritif complexe, ayant une composition adaptée pour permettre à lui seul et en milieu aqueux, une culture viable in vitro d'un inoculum de kératinocytes épidermiques humains, avec au moins une prolifération clonale de ces derniers au premier passage, sans assise nourricière vivante, pour la fabrication ou l'obtention d'une composition à usage topique.

2/ Utilisation selon la revendication l, caractérisée en ce que les composants du milieu nutritif sont à la fois biocompatibles, bio-mimétiques et biodisponibles au niveau cutané, à l'exclusion de tout extrait biologique d'origine animale ou d'origine 15 cellulaire.

3/ Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le milieu nutritif complexe comprend des acides aminés, au moins une vitamine, au moins un facteur de croissance cellulaire, et au moins un 20 sel minéral.

4/ Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le milieu nutritif complexe a la composition suivante, la concentration des composants étant exprimée en mg/l:

25

#### Acides aminés

| L-Alanine                         | 9,2    |
|-----------------------------------|--------|
| L-Arginine HCL                    | 421,4  |
| L-Asparagine (anhydre)            | 14,2   |
| Acide L-aspartique                | 4,0    |
| L-Cystéine HCL. H <sub>2</sub> O  | 42,0   |
| Acide L-Glutamique                | 14,8   |
| L-Glutamine                       | 1754,4 |
| Glycine                           | 7,6    |
| L-Histidine HCL. H <sub>2</sub> O | 50,0   |
| L-Isoleucine                      | 6,0    |

| L-Leucine                         | 131,2  |
|-----------------------------------|--------|
| L-Lysine HCl                      | 54,0   |
| L-Méthionine                      | 13,5   |
| L-Phénylalanine                   | 10,0   |
| L-Proline                         | 34,6   |
| L-Sérine                          | 126,1  |
| L-Thréonine                       | 24,0   |
| L-Tryptophane                     | 9,3    |
| L-Tyrosine 2 Na 2H <sub>2</sub> O | 11,7   |
| L-Valine                          | 70,3   |
|                                   |        |
| Vitamines et facteurs de croissar | ice ce |

### Vitamines et facteurs de croissance cellulaire

| d-Biotine                | 0,02 |
|--------------------------|------|
| Acide folique            | 0,80 |
| Nicotinamide             | 0,04 |
| D-Ca Pantothénate        | 0,30 |
| Pyridoxine HCl           | 0,06 |
| Riboflavine              | 0,04 |
| Thiamine HCl             | 0,30 |
| Vitamine B <sub>12</sub> | 0,41 |
| i-Inositol               | 18,0 |
| Putrescine 2 HCl         | 0,20 |
| Pyruvate de sodium       | 55,0 |
| Thymidine                | 0,73 |
| Adénine (HCl)            | 24,0 |
| Acide DL-lipoïque        | 0,20 |
|                          |      |

#### Composants inorganiques

| Chlorure de sodium                   | 6800,0          |
|--------------------------------------|-----------------|
| KCl                                  | 112,0           |
| Na <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub>     | 284,0           |
| CuSO <sub>4</sub> .5H <sub>2</sub> O | 0,003           |
| Acétate de sodium                    | 300,0 (anhydre) |
| D-Glucose                            | 1080,0          |
| HEPES (pipérazine)                   | 6600,0          |
| Phosphoryléthanolamine               | 0,06768         |

| Ethanolamine  | 0,04684         |
|---|-----------------|
| Sulfate de sodium   | 3,4             |
| Bicarbonate de sodium   | 1160,0          |
| FeSO <sub>4</sub> .7H <sub>2</sub> O                                  | 1,39            |
| MgCl <sub>2</sub> .6H <sub>2</sub> O                                  | 120,0           |
| CaCl <sub>2</sub> .2H <sub>2</sub> O                                  | de 13,0 à 22,05 |
| ZnSO <sub>4</sub> .7H <sub>2</sub> O                                  | 0,144           |
| (NH4) <sub>6</sub> MO <sub>7</sub> O <sub>24</sub> .4H <sub>2</sub> O | 0,00120         |
| $Na_2SiO_3.5H_2O$   | 0,142           |
| MnCl <sub>2</sub> .4H <sub>2</sub> O                                  | 0,00002         |
| SnCl <sub>2</sub> .2H <sub>2</sub> O                                  | 0,00011         |
| NH <sub>4</sub> VO <sub>3</sub>                                       | 0,00057         |

5/ Composition à usage topique comprenant une phase biocompatible avec les parties superficielles du corps humain, dans laquelle est distribué de manière homogène au moins un milieu nutritif tel que défini selon l'une quelconque des revendications 1 à 4.

6/ Composition selon la revendication 5, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme biphasique, avec une phase continue aqueuse contenant le milieu nutritif complexe, et notamment sous forme de gel aqueux, ou d'émulsion d'huile dans l'eau.

7/ Composition selon la revendication 5, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme biphasique, avec une phase continue huileuse, notamment sous forme d'émulsion, la phase discontinue contenant le milieu nutritif complexe.

8/ Base cosmétique comprenant une composition selon l'une quelconque des revendications 5 à 7.

9/ Préparation cosmétique comprenant une base 20 cosmétique selon la revendication 8, caractérisée en ce que le milieu nutritif complexe constitue soit un principe actif, soit un excipient, notamment potentialisant un autre principe actif. 10/ Utilisation d'un milieu nutritif complexe, ayant une composition adaptée pour permettre à lui seul et en milieu aqueux, une culture viable in vitro d'un inoculum de kératinocytes épidermiques humains, avec au moins une prolifération clonale de ces derniers au premier passage, sans assise nourricière vivante, pour la fabrication ou obtention d'un médicament.

11/ Utilisation selon la revendication 10, caractérisée en ce que les composés du milieu nutritif 10 sont à la fois biocompatibles, bio-mimétiques et biodisponibles au niveau cutané, à l'exclusion de tout extrait biologique d'origine animale ou d'origine cellulaire.

12/ Utilisation selon la revendication 10, 15 caractérisée en ce que le milieu nutritif complexe comprend des acides aminés, au moins une vitamine, au moins un facteur de croissance cellulaire, et au moins un sel minéral.

13/ Utilisation selon la revendication 10, 20 caractérisée en ce que le milieu nutritif complexe a la composition suivante, la concentration des composants étant exprimée en mg/l :

#### Acides aminés

| L-Alanine                        | 9,2    |
|----------------------------------|--------|
| L-Arginine HCl                   | 421,4  |
| L-Asparagine (anhydre)           | 14,2   |
| Acide L-aspartique               | 4,0    |
| L-Cystéine HCl. H <sub>2</sub> O | 42,0   |
| Acide L-Glutamique               | 14,8   |
| L-Glutamine                      | 1754,4 |
| Glycine                          | 7,6    |
| L-Histidine HCl.H <sub>2</sub> O | 50,0   |
| L-Isoleucine                     | 6,0    |
| L-Leucine                        | 131,2  |
| L-Lysine HCl                     | 54,0   |

| L-Méthionine                      | 13,5                  |
|-----------------------------------|-----------------------|
| L-Phénylalanine                   | 10,0                  |
| L-Proline                         | 34,6                  |
| L-Sérine                          | 126,1                 |
| L-Thréonine                       | 24,0                  |
| L-Tryptophane                     | 9,3                   |
| L-Tyrosine 2 Na 2H <sub>2</sub> O | 11,7                  |
| L-Valine                          | 70,3                  |
|                                   |                       |
| Vitamines et facteurs de          | croissance cellulaire |
| d-Biotine                         | 0,02                  |
| Acide folique                     | 0,80                  |
| Nicotinamide                      | 0,04                  |
| D-Ca Pantothénate                 | 0,30                  |
| Pyridoxine HCl                    | 0,06                  |
| Riboflavine                       | 0,04                  |
| Thiamine HCl                      | 0,30                  |
| Vitamine B <sub>12</sub>          | 0,41                  |
| i-Inositol                        | 18,0                  |
| Putrescine 2 HCl                  | 0,20                  |
| Pyruvate de sodium                | 55,0                  |
| Thymidine                         | 0,73                  |
| Adénine (HCl)                     | 24,0                  |
| Acide DL-lipoïque                 | 0,20                  |
|                                   |                       |
| Composants inorganiques           |                       |
| Chlorure de sodium                | 6800,0                |
| KCl                               | 112,0                 |
| Na <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub>  | 284,0                 |

0,003

1080,0

6600,0

0,06768

0,04684

300,0 (anhydre)

CuSO<sub>4</sub>.5H<sub>2</sub>O

D-Glucose

Ethanolamine

Acétate de sodium

HEPES (pipérazine)

Phosphoryléthanolamine

| Sulfate de sodium   | 3,4             |
|---|-----------------|
| Bicarbonate de sodium   | 1160,0          |
| FeSO <sub>4</sub> .7H <sub>2</sub> O                                  | 1,39            |
| MgCl <sub>2</sub> .6H <sub>2</sub> O                                  | 120,0           |
| CaCl <sub>2</sub> .2H <sub>2</sub> O                                  | de 13,0 à 22,05 |
| ZnSO <sub>4</sub> .7H <sub>2</sub> O                                  | 0,144           |
| (NH4) <sub>6</sub> MO <sub>7</sub> O <sub>24</sub> .4H <sub>2</sub> O | 0,00120         |
| $Na_2SiO_3.5H_2O$   | 0,142           |
| MnCl <sub>2</sub> .4H <sub>2</sub> O                                  | 0,00002         |
| SnCl <sub>2</sub> .2H <sub>2</sub> O                                  | 0,00011         |
| NH <sub>4</sub> VO <sub>3</sub>                                       | 0,00057         |
|   |                 |

14/ Utilisation selon l'une quelconque des revendications 10 à 13, caractérisée en ce que l'agent nutritionnel constitue l'un des, sinon le principe actif 5 dudit médicament.

15/ Utilisation selon l'une quelconque des revendications 10 à 14 pour obtenir un médicament destiné au traitement conservateur des greffons.

16/ Utilisation selon l'une quelconque des 10 revendications 10 à 14 pour prévenir ou traiter les troubles et/ou retard de la cicatrisation.

17/ Composition médicamenteuse à usage topique comprenant une phase biocompatible avec les parties superficielles du corps humain, dans laquelle est distribué de manière homogène au moins un milieu nutritif tel que défini selon l'une quelconque des revendications 10 à 13.

18/ Composition selon la revendication 17, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme 20 biphasique, avec une phase continue aqueuse contenant le milieu nutritif complexe, et notamment sous forme de gel aqueux, ou d'émulsion d'huile dans l'eau.

19/ Composition selon la revendication 17, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme 25 biphasique, avec une phase continue huileuse, notamment WO 96/21421 PCT/FR96/00037

19

sous forme d'émulsion, la phase discontinue contenant le milieu nutritif complexe.

- 20/ Base galénique comprenant une composition selon l'une quelconque des revendications 17 à 19.
- 21/ Base galénique selon la revendication 20, caractérisée en ce qu'elle est destinée au traitement conservateur des greffons.
- 22/ Base galénique selon la revendication 20, caractérisée en ce qu'elle est destinée à la prévention ou 10 au traitement des troubles et/ou retard de la cicatrisation.

FIG1



FIG 2



FIG3

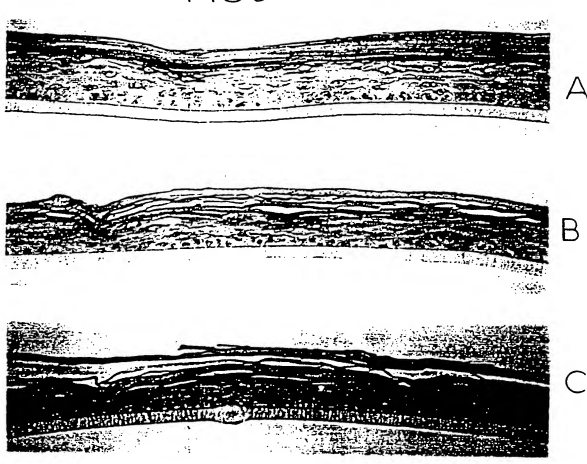
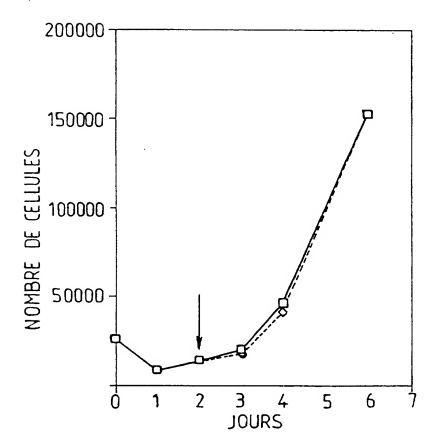


FIG 4



#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter onal Application No PCI/FR 96/00037

|  |  |                             | 101/11/ 30/00037                           |  |
|--|--|-----------------------------|--|--|
| A. CLASS<br>IPC 6  | A61K7/48   |                             |  |  |
| According  | to International Patent Classification (IPC) or to both national class   | sification and IPC          |  |  |
|  | S SEARCHED   |                             |  |  |
| IPC 6  | documentation searched (classification system followed by classification A61K  | ation symbols)              |  |  |
| Documenta  | tion searched other than minimum documentation to the extent that  | such documents are inclu    | uded in the fields searched                |  |
|  | data base consulted during the international search (name of data be   | ase and, where practical, s | search terms used)                         |  |
|  | AENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  |                             |  |  |
| Category *   | Citation of document, with indication, where appropriate, of the   | relevant passages           | Relevant to claim No.                      |  |
| ×  | WO,A,94 13260 (LMVH RECHERCHE) 2<br>1994   | 3 June                      | 1,5,<br>8-10,14,<br>17,20                  |  |
| Y  | see the whole document   | 1-22                        |  |  |
| Y  | FR,A,2 694 692 (J.N. THOREL) 18<br>1994<br>see the whole document  | February                    | 1-22                                       |  |
| Α  | PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 11, no. 193 (C-430) [2640] 1987 & JP,A,62 019511 (KANEBO LTD.), 1987, see abstract  |                             | 1-22                                       |  |
|  |  |                             |  |  |
|  | <u> </u>   |                             |  |  |
| Further documents are listed in the continuation of box C.    X   Patent family members are listed in annex.   |  |                             |  |  |
|  | tegories of cited documents :  | T later document publi      | lished after the international filing date |  |
| "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention |  |                             |  |  |
|  | "E" earlier document but published on or after the international filing date  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to  |                             |  |  |
| which  | "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is called to establish the publication date of another constitution and the publication date of another constitution."  "Y" document of particular relevance; the claimed invention |                             |  |  |
| O' docum   | "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person stelled  |                             |  |  |
| 'P' docume   |  |                             |  |  |
| Date of the  | actual completion of the international search  | Date of mailing of th       | the international search report            |  |
| 19   | 9 April 1996   | 10.                         | .05.1996                                   |  |
| Name and n   | nailing address of the ISA   | Authorized officer          |  |  |
|  | European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2<br>NL - 2280 HV Rijswijk<br>Tel. (* 31-20) 340-2040, Tv. 31-651 ero pl  |                             |  |  |
|  | Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,<br>Fax: (+ 31-70) 340-3016   | Sierra G                    | Gonzalez, M                                |  |

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intermediate on No PCI/FR 96/00037

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) |                               | Publication<br>date              |
|--|------------------|-------------------------|-------------------------------|----------------------------------|
| WO-A-9413260                           | 23-06-94         | FR-A-<br>FR-A-<br>EP-A- | 2699072<br>2699080<br>0673238 | 17-06-94<br>17-06-94<br>27-09-95 |
| FR-A-2694692                           | 18-02-94         | NONE                    |                               |                                  |

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem 't Internationale No PC / FR 96/00037

|   |   |   | FR 96/0003/   |
|---|---|---|---|
| A. CLASSI<br>CIB 6  | EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE<br>A61K7/48  |   |   |
|   | •   |   |   |
| Selon la cla  | assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classif   | fication nationale et la CIB  |   |
|   | INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE  |   |   |
| CIB 6   | tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles<br>A61K   | de classement)  |   |
| Documenta   | tion consultie autre que la documentation minimale dans la mesure o   | ú ces documents relevent des do   | maines sur lesquels a porte la recherche  |
| ·   |   |   |   |
| Base de dor<br>utilisés)  | unées électroraque consultée au cours de la recherche internationale (n   | om de la base de donnees, et si   | cela est realisable, termes de recherche  |
|   |   |   |   |
| C. DOCUM  | IENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS   |   |   |
| Catégorie *   | Identification des documents cites, avec, le cas echeant, l'indication  | des passages perunents  | no, des revendications visees   |
| X   | WO,A,94 13260 (LMVH RECHERCHE) 23<br>1994   | Juin  | 1,5,<br>8-10,14,<br>17,20   |
| Y   | voir le document en entier  |   | 1-22  |
| Y   | FR,A,2 694 692 (J.N. THOREL) 18 Fe<br>1994<br>voir le document en entier  | 1-22  |   |
| A   | PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 11, no. 193 (C-430) [2640] , 20 Juin 1987 & JP,A,62 019511 (KANEBO LTD.), 28 Janvier 1987, voir abrégé   |   | 1-22  |
|   |   |   |   |
| Var   | la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents   | X Les documents de famille  | es de brevets sont indiqués en annexe   |
| "A" docume consider to docume priorita autre consider to docume exp docume posterio | ent définissant l'état général de la technique, non cré comme particulièrement pertinent nt anténeur, mais publié à la date de dépôt international es cette date nt pouvant jeter un doute sur une revendication de cou cité pour déterminer la date de publication d'une lation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens nt publié avant la date de dépôt international, mais | date de priorité et n'apparent technique pertinent, mais cité ou la théorie constituant la b document particulièrement prêtre considèree comme nouve inventive par rapport au document particulièrement pen peut être considèree commitorique le document est associatements de même nature, pour une personne du mêter document qui fait partie de la Date d'expedition du présent i | e pour comprendre le principe asce de l'invention retunent, l'invention revendiquée ne peut elle ou comme impliquant une activité ument considéré isolèment retunent, l'invention revendiquée ne impliquant une activité inventive ne à un ou plusieurs autres cette combinaison etant evidente a même famille de brevets rapport de recherche internationale |
| 19  | 9 Avril 1996  | 1   | 0.05.1996   |
| Nom et adres  | sse postale de l'administration chargee de la recherche internationale<br>Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2<br>NL - 2280 HV Rijswijk<br>Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,<br>Fax (+ 31-70) 340-3016   | Fonctionnaire autorise Sierra Gonza   | lez, M  |

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs au , embres de familles de brevets

PC:/FR 96/00037

| Document brevet cité<br>au rapport de recherche | Date de publication | Membre<br>famille de    | e(s) de la<br>breveus)        | Date de publication              |
|---|---------------------|-------------------------|-------------------------------|----------------------------------|
| WO-A-9413260                                    | 23-06-94            | FR-A-<br>FR-A-<br>EP-A- | 2699072<br>2699080<br>0673238 | 17-06-94<br>17-06-94<br>27-09-95 |
| FR-A-2694692                                    | 18-02-94            | AUCUN                   |                               |                                  |

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de breveu) (juillet 1992)

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

| Defects in the images include but are not limited to the items checked: |
|---|
| ☐ BLACK BORDERS   |
| ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES                                 |
| ☐ FADED TEXT OR DRAWING   |
| ☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING                                  |
| ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES   |
| ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS                                  |
| ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS  |
| ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT                                   |
| ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY                 |
|   |

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)